3/7/1
DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI
(c) 1998 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

009443237

WPI Acc No: 93-136754/199317

Luciferase modified with antigen, antibody, hapten or hormone, etc. - is isolated from Vargula hilgendorfii, useful in bio-luminescent analysis

Patent Assignee: TORAY IND INC (TORA)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
JP 5064583 A 19930319 JP 9223899 A 19920210 C12N-009/02 199317

В

1)

Priority Applications (No Type Date): JP 9127183 A 19910221

Abstract (Basic): JP 5064583 A

Modified luciferase derived from Vargula hilgendorfii is composed by binding physiologically active substance, where the physiologically active substance is pref. (a) at least one kind of low molecular physiologically active substance i.e. antigen, hapten, hormone, enzyme substrate, receptor, sugar chain or coenzyme, or (b) high molecular physiologically active substance is antibody, enzyme, hormone and/or nucleic acid. The modified luciferase is used for bioluminescent analysis.

USE/ADVANTAGE - Enzymatic modification of luciferase derived from Vargula hilgendorfii with various kinds of physiologically active substance becomes possible. Direct application of the enzyme for various kinds of bioluminescent analysis is possible.

In an example, 5.5x10power10 cps. (ca. 5 micro-g) recombinant luciferase was treated by PD-10 (RTM) column, and buffer was changed with 0.1M NaHCO3, 0.2M NaCl. After concn. to adequate liq. amt. by Centricon-10 (RTM), N-hydroxysuccinate-LC-biotin dissolved in 1/10 vol DMSO was added at mol ratio 400 fold, and reacted at room temperature for 4 hrs. under slow stirring. After reaction, it was treated by PD-10 column (RTM). Buffer was changed with 10 mM Na-phosphate (pH 7.2), 100 mM NaCl, at the same time, non-reacted biotinated reagent was removed. Lowering of enzymatic activity after reaction did not occur. (10pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: B04; D16; S03

International Patent Class (Main): C12N-009/02

International Patent Class (Additional): C12Q-001/66; C12Q-001/68;

G01N-021/76; G01N-033/532; G01N-033/535

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出顧公開番号

特開平5-64583

(43)公開日 平成5年(1993)·3月19日

(51) Int,Cl. <sup>3</sup> C 1 2 N 9/0 C 1 2 Q 1/0 G 0 1 N 21/	66 6807 – 4 B	fΙ	技術表示箇所
33/9 33/9		審査請求 未請求	: 請求項の数4(全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-23899	(71)出願人	000003159 東レ株式会社
(22)出願日 (31)優先権主張和 (32)優先日	平成4年(1992)2月10日 等号 特願平3-27183 平3(1991)2月21日	(72)発明者	東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 押原 莎 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会 社基礎研究所内
(33)優先権主張[		(72)発明者	小島 俊二 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会 社基礎研究所内
		(72)発明者	中村 春次 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会 社基礎研究所内

(54) 【発明の名称】 修飾ルシフエラーゼおよびそれを用いた生物発光分析方法

#### (57)【要約】

【構成】 天然型あるいは組換え型ウミホタルルシフェ ラーゼにピオチン、抗体などの生理活性物質を結合させ ることにより得られる修飾ルシフェラーゼおよびそれを 用いる生物発光分析方法。

【効果】 得られたルシフェラーゼは安定性に富み、各 種の生物発光分析方法に用いることができ、とくに酵素 免疫測定法、DNAプローブ法に用いられる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】生理活性物質を結合させてなるウミホタル 由来の修飾ルシフェラーゼ。

【請求項2】生理活性物質が抗原、ハプテン、ホルモ ン、酵素基質、レセプター、糖鎖、補酵素から選ばれた 少なくとも1種の低分子生理活性物質である請求項1記 載の修飾ルシフェラーゼ。

【請求項3】生理活性物質が抗体、酵素、ホルモン、毒 素、核酸から選ばれた少なくとも1種の高分子生理活性 物質である請求項1記載の修飾ルシフェラーゼ。

【請求項4】請求項1~3記載の修飾ルシフェラーゼを 用いた生物発光分析方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、修飾酵素ルシフェラー ゼに関する。さらに詳しくは、生物発光反応を用いた分 折法に有効な、各種の生理活性物質で修飾されたウミホ タルルシフェラーゼ蛋白質に関する。

#### [0002]

【従来の技術】生体成分の微量分析法として、化学発光 20 することは可能になった。 **や生物発光を用いることは、一般に高感度であり、NA** D、NADH、ATP、過酸化水素などを生成する酵素 系と組み合わせることにより、臨床化学分析に多用され ている。最近では測定機器の開発が進み、多数の生体成 分をピコモルからフェムトモル、アットモルのレベルで 分析することが可能になってきた。また、これらの溶液 系での発光分析に加えて、その高感度ゆえに画像解析、 固定化酵素、酵素免疫測定法、DNAプロープ法、生物 試験、パイオマスの測定、生体からの発光分析等の適用 例が増加している(笠井、渡辺;蛋白質・核酸・酵素 3 2. 1234(1987)).

【0003】発光分析のうち、生物発光は、酵素系を触 媒する化学発光と定義されているが、その量子収量は化 学発光より圧倒的に高く、生物発光分析は、化学発光分 析よりも態度の点で優れており、検出感度の鋭敏さで は、放射性同位元素を用いるラジオイムノアッセイに匹 敵している。さらに、安全性や操作の手軽さ、測定装置 として光電子増倍管があれば良く特殊な設備を必要とし ない事、危険な廃棄物を伴わないことなどの点からも非 常に有益な方法である(今井 編 「生物発光と化学発 40 光」廣川書店 1990)

【0004】特に特異性の高い免疫反応と組み合わせた 酵素免疫測定法に発光酵素を標識として用いた場合、① 高感度であり微量成分の検出が可能で、②定量性の範囲 の幅が広く、数オーダーにわたり、③光源が不要である から逐光がなく、④反応が迅速で秒単位の短時間で分析 できる特長を有すると考えられる。 ホタルのルシフェラ 一ゼを標識酵素とした酵素免疫測定法はすでに報告され ていた(Wannlund, J. et al.: Biochem. Biophys. Res. Commun., 9 6. 440(1980) . Wanniund, J., DeLuca,

M.: Anal. Biochem., 122. 385(1982))が、標識に よりその活性が60~90%減少し、また標識体も短期 間しか保存できないために実用には至っていない。この 欠点を補うために他の標識酵素から発生した生成物をホ タルやパクテリアのルシフェラーゼ反応と共役させるこ とにより高感度検出を可能にした系がたくさん開発され ている (Tanaka, K., Ishikawa, E.: Anal. Lett., 17 (B18), 2025(1984), Yabuuchi, M., Maeda, M., Tsuj i, A.: 分析化学,34,6(1985) 、 Fricke, H., Stra sburger, J., Wood, W. G. : J. Clin. Chem. Clin. Bio chem., 20 , 91(1982) . Geiger, R. and Wiska, W. : J. Clin. Chem. Clin. Biochem. . 25, 23, 30(1987)) が、当然の事ながらこれらの系では複雑さが増す。

2

【0005】最近WO90/01542において、上記 ウミホタル由来のルシフェラーゼをコードするcDNA の一次構造と蛋白質の一次構造が明らかにされ、さらに 該ルシフェラーゼの発現ペクタ ーを持つ動物細胞、酵 母、大腸菌の大量培養により該酵素を安定的に生産させ る方法が開示されたことにより、一定量の該酵素を供給

【0006】しかしながら、該ルシフェラーゼを生物発 光分析に利用した例は見当たらず、上記の各種の微量分 析法に適用するために必要な酵素修飾法の開発が望まれ ていた。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ウミホタル 由来のルシフェラーゼを各種の生物発光分析に利用する ために、該酵素に適当な生理活性物質を結合させる修飾 法とそれによって得られる修飾ルシフェラーゼを提供す 30 ることを目的とする。

#### [0008]

【課題を解決するための手段】上述の課題を解決するた めに本発明は下記の構成を有する。すなわち本発明は、 生理活性物質 を結合させてなるウミホタル由来の修飾ル シフェラーゼおよびそれを用いた生物発光分析方法であ

【0009】本発明によって修飾されるウミホタル・ル シフェラーゼはWO90/01542によって開示され たアミノ酸配列を有する蛋白質であるが、それと同等の 生物活性が保持されているならば、該アミノ酸配列に部 分的な置換、欠失、挿入などがなされていてもよい。

【0010】本発明に用いるウミホタルルシフェラーゼ を生産する方法としては、いかなる方法でも良く、例え ば自然界より採集したウミホタルあるいは人工的に養殖 したウミホタルによって生産する方法、遺伝子組換え技 術や細胞培養技術によりウミホタル以外の宿主細胞によ って生産する方法、あるいは蛋白質合成技術により生産 する方法などが挙げられる。

【0011】次いで上記の方法により得られるルシフェ 50 ラーゼ活性を含む酵素液より必要に応じてルシフェラー

10

【0012】本発明でルシフェラーゼを修飾するのに用 いる生理活性物質としては抗原、ハブテン、ホルモン、 酵素基質、レセプター、糖鎖、補酵素などの低分子生理 活性物質または抗体、酵素、ホルモン、毒素、核酸など の高分子生理活性物質が挙げられる。

【0013】一般に精製された蛋白質を生理活性物質で 修飾する方法は数多く報告されており、蛋白質分子上の アミノ基、カルボキシル基、水酸基、SH基、糖頭など を用いて実施できる(石川栄治 「酵素免疫測定法」第 3版、石川ら 編、医学書院、75(1987)、石橋嘉一郎 「酵素免疫測定法」第3版、石川ら 編、医学書院、12 7(1987))。修飾したい分子によって方法が異なるもの の、これらの方法を適用する際に注意すべきことは、修 飾物の有する活性とルシフェラーゼの活性を保持したま 20 ま結合できる選択的な修飾反応を選び、しかもその反応 は不用意なルシフェラーゼの失活を避けるために緩和な 条件下で完結させることである。

【0014】この条件を満たす修飾方法の1つとして、 本発明で用いる低分子生理活性物質をルシフェラーゼに 結合させる場合にスペーサーをはさんで両端にその低分 子生理活性物質と反応性基を持つ試薬を使用してルシフ ェラーゼに低分子生理活性物質を導入する方法がある。 また抗体やその他の蛋白質をルシフェラーゼに結合させ る場合には、スペーサーをはさんで両端に同反応性ある いは異反応性の反応性基を持つ二価性試薬を使用して蛋 白質蛋白質の複合体を形成させることができる。反応性 基を持つ試薬の反応性基としては、数多くあるが代表的 なものとして、ルシフェラーゼ上のアミノ基と反応する N-ヒドロキシサクシンイミド・イミドエステル・ニトロ アリールハライドなどが、チオール基と反応するマレイ ミド・ピリジンジスルフィド・チオフタルイミド・活性 ハロゲン、紫外線照射によってアミノ基・チオール基い ずれとも非選択的に反応するフェニルアジドやジアゾア ルカンなどが利用できる(喜納兼勇 「酵素免疫測定 40 法」北川ら44. 共立出版、335(1987) )。

냘

\*\*

· 中華 (11) (11) (11) [11] [11] [11]

【0015】ウミホタル由来のルシフェラーゼの場合、 WO90/01542によって開示されたアミノ酸配列 によれば1分子当たり31のリジン残基、21のアルギ 二ン残基、34のシステイン残基を有している。これら のアミノ基やチオール基のうち適当な基を利用して1分 子当り、平均1~30基、好ましくは1~4残基を修飾 することにより、本酵素に他生理活性物質との反応性を 持たせることが可能となる。例えば他の標識酵素の場合 を例示すると、アミノ基を利用することにより、西洋ワ *50* 

サビベルオキシダーゼの1.6~1.7、グルコースオ キシダーゼの3.3~6.2、アルカリホスファターゼ の1.  $6 \sim 6$ . 2、チオール基を利用することにより、 βーガラクトシダーゼの12の残基が1分子当たり修飾 される (Eiji Isbikawa, J. Immunoassay, 4, 209(198

【0016】このようにして作成した修飾ルシフェラー ゼはその修飾形態により様々な生物発光分析に利用でき ると考えられる。代表的には、低分子生理活性物質とし てピオチンをルシフェラーゼに結合したり、さらにその ビオチンを介してルシフェラーゼとアビジンまたはスト レプトアビジンとの複合体を作成することにより、現在 多用されている酵素免疫測定法、DNAプローブ法、免 疫染色法、レセプター測定法などのビオチン・アビジン を利用した数々の検出系にルシフェラーゼによる発光分 析法を加えることができる。またビオチン・アビジン以 外にも明らかになっている酵素・基質、抗原・抗体、糖 鎖・レクチン、毒素・レセプター、ホルモン・レセプタ 一等のアフィニティー反応に関わる一成分でルシフェラ ーゼを修飾した場合、それに対応した他成分とルシフェ ラーゼとの複合体を形成することにより発光分析法に利 用することができる。また、特に蛋白質蛋白質の複合体 を形成させる方法によりルシフェラーゼと抗体との複合 体を形成させた場合、酵素免疫測定法、DNAプローブ 法、免疫染色法などにおける酵素標識抗体として利用で

【0017】上述の生物発光分析の中でもピオチンを結 合させたウミホタル由来のルシフェラーゼを用いて、ア ビジンあるいはストレプトアビジンとの複合体を作成す る酵素免疫測定法、DNAブローブ法および抗体を結合 させたウミホタル由来のルシフェラーゼを用いた酵素免 疫測定法が好ましく用いられる。

[0018]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明する。

【0019】参考例

1. ウミホタル・ルシフェラーゼの取得

WO90/01542で開示された発現ペクターpGし l (10μg) をプロトプラスト法(Beggs,J.D.: Natu re. 275,104(1978)) により酵母 Saccharomyces cer evisiae YSH2676 株 (a ura3-52 leu2-3 leu2-112 trp -1 pho3 pho5 his1-29) に導入して1×10° 個の形質 転換株を得た。 p G L 1 は G A L 1 プロモーターの下流 にルシフェラーゼ c DNAが挿入された発現ペクターで あり、このベクターを有する YSH2676の形質転換株は、 ガラクトース存在下で大量のウミホタル・ルシフェラー ゼを培地中に分泌できる。

【0020】この形質転換株を11の三角フラスコ中で 100mlの培地 (Wikerham, L. J. ; J. Bacteriol., 5 2. 293(1946) ) を用いて、3 0℃で2日間振盪塔

養した。この培養液200mlを4001の醗酵槽に添 加し、1801の培地を用いて30℃で一夜培養して6 00回 の吸光度が10まで上昇したことを確認した後 に、201の200g/1ガラクトースを添加してさら に7日間23℃で通気培養した。培養終了後に培養液を 8,000 r.p.m、10分間、4℃で遠心して菌体を分 雕して得られた培養上清を租酵素液とした。

【0021】溶液中のルシフェラーゼ活性は、適当量の 酵素を300μ Iの測定用緩衝液(10mMリン酸ナト リウム、pH7. 2、100mMNaCl) 中に希釈し 10 5.5×10<sup>10</sup> cps (およそ5μg) の組換え型ル た後に、2μ1の33μΜ ウミホタル・ルシフェリン とポリスチレン製の試験管(1. 2×3cm)内で混合 し、直ちにルミノメーター(西ドイツLumac社製、 パイオカウンターM2010)を用いてフォトン数を1 ○ 秒間測定した。発光強度は 1 秒あたりの平均フォトン 数 (cps) として示した。上記 7 日間培養後の培養上 清中のルシフェラーゼ活性は6×10° cps/!であ った。

【0022】一方千葉県館山湾で採集したウミホタルを ラーゼを得た。10gのウミホタルを洗浄したところ、 3. 0×10<sup>1</sup> cps 活性に相当するルシフェラーゼ が得られた。

【0023】2. ウミホタル・ルシフェリンの合成 ウミホタル・ルシフェリンは、S. Inoue, S. Sugiura, H. Kakoi, T. Goto : Tetrahedron Lett., 1609(1969) で開示された方法に基づいて合成した。

【0024】3. ウミホタル・ルシフェラーゼの精製 上記の方法で得られた租精製のルシフェラーゼは、Tsuj i, F. l.: Methods Enzymot. 57. 364(1987)) にし 30 たがって部分精製を行い、さらにThompson らにより開 示された方法(Thompson, E. M. et al : Proc.Natl. A cad. Sci. USA, 86, 6567(1989)) を用いて精製を進 め、最終的には東ソー社製DEAE5PW(7. 5mm ×7. 5cm) カラムを用いたHPLCにかけ、25m Mリン酸ナトリウム、pH5.8、 0.5M NaC 1 で溶出させ、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳

動法によって単一の蛋白質であることを確認した。

【0025】精製されたルシフェラーゼを比較したとこ ろ、酵母により生産した組換え型ルシフェラーゼと天然 型のルシフェラーゼとの間に比活性の差は見られず、ど ちらの酵素も2×10゚゜cps/mg蛋白質の比括性 を有していた。

【0026】実施例1

1. ピオチン化ルシフェラーゼの作製 1-a. ルシフェラーゼのビオチン化

シフェラーゼをファルマシア社製PD-10カラムにか け、0.1M NaHCOs, 0.2M NaClに緩 衝液を交換した。アミコン社製セントリコン-10を用 いて適当な液量にまで濃縮した後に1/10容量のジメ チルスルホキシドに溶解したピアス社製N- ヒドロキシ コハク酸ーLC-ピオチンをモル比で400倍になるよ うに添加して室温下でゆっくりと攪拌しながら4時間反 応させた。反応後にファルマシア社製PD-10カラム にかけ、緩衝液を10mM リン酸ナトリウム。pH 生理的食塩水で洗浄することにより、天然型のルシフェ 20 7.2、100mM NaClに変えると同時に、未反 応のビオチン化試薬を除いた。ビオチン化試薬を加えな い場合に比べて、反応後の酵素活性の低下は見られなか った。

【0027】1~b. ピオチン化ルシフェラーゼの評価 5 μ Ι のピアス社製固定 化ストレプトアビジンゲルを 6. 4×10 ~3. 2×10° cpsの上紀ピオチン 化ルシフェラーゼあるいは比較例として1.6×10<sup>6</sup> ~8. 0×10 cpsの未修飾のルシフェラーゼと2 0 μ 1 の 1 0 m M リン酸ナトリウム。p H 7. 2、 1 0 0mM NaCl中で混合し、室温下で1時間反応させ た。反応後に遠心分離により上清を分取した後にゲルを 同級衝液で3回洗浄して未反応のルシフェラーゼを除去 した。上清とゲルに含まれていたルシフェラーゼの活性 を第1表と第2表に示した。

[0028]

【表 1 】

### 第1表 ピオチン化ルシフェラーゼのストレプトアピジンへの結合

ビオチン化ルシフェラーゼ	上清	ゲル	ビオチン化率 <sup>*</sup>
新加量(cps)	(cps)	(cps)	(%)
6. 4×10 <sup>5</sup> 1. 3×10 <sup>6</sup> 1. 9×10 <sup>6</sup> 2. 6×10 <sup>6</sup> 3. 2×10 <sup>6</sup>	1. 2×10 <sup>4</sup> 2. 2×10 <sup>4</sup> 3. 6×10 <sup>4</sup> 7. 1×10 <sup>4</sup> 9. 2×10 <sup>4</sup>	1. 3×10 <sup>5</sup> 2. 6×10 <sup>5</sup> 3. 7×10 <sup>5</sup> 4. 6×10 <sup>5</sup> 5. 1×10 <sup>5</sup>	92 92 91 87 85

\*ビオチン化率 (%) =ゲル (cps) / {ゲル (cps) +上清 (cps) } ×100

[0029]

[表2]

# 第2表 未修飾ルシフェラーゼのストレプトアビジンへの結合

ビオチン化ルシフェラーゼ	上清	ガル	ビオチン化 <b>卒<sup>本</sup></b>
添加量(cps)	(cps)	(c p s)	060
1. 6×10 <sup>6</sup> 3. 2×10 <sup>6</sup> 4. 8×10 <sup>6</sup> 6. 4×10 <sup>6</sup> 8. 0×10 <sup>6</sup>	1. 2×10 <sup>6</sup> 2. 4×10 <sup>6</sup> 2. 6×10 <sup>6</sup> 2. 9×10 <sup>6</sup> 3. 4×10 <sup>6</sup>	516 482 940 3014 1584	0. 04 0. 02 0. 04 0. 10 0. 05

\*ビオチン化率(%) =ゲル(cps) / (ゲル(cps) +上清(cps)) ×100

### [0030] 実施例2

2. ルシフェラーゼ/ストレブトアビジン複合体の作製 2-a. ビオチン化ルシフェラーゼの作製

5. 5×10<sup>1</sup>° c p s (およそ5 μ g) の組換え型ル シフェラーゼをファルマシア社製PD-10カラムにか け、0. 1M NaHCO3, 0. 2M NaClに緩 40 衡液を交換した。アミコン社製セントリコン-10を用 いて適当な液量にまで濃縮した後に1/10容量のジメ チルスルホキシドに溶解したピアス社製N- ヒドロキシ コハク酸-LC-ピオチンをモル比で3,30あるいは 300倍になるように添加して室温下でゆっくりと攪拌 しながら 4 時間反応させた。反応後にファルマシア社製 PD-10カラムにかけ、緩衝液を10mM リン酸ナ トリウム、pH7. 2、100mM NaClに変える と同時に、未反応のビオチン化試薬を除いた。固定化ス トレプトアビジンゲルを用いて評価したビオチン化率は 50 により行なった。ルシフェラーゼ測定用のポリスチレン

モル比と対応してそれぞれ8、21あるいは69%であ

【0031】2-も、ルシフェラーゼ/ストレプトアビ ジン複合体の作製および評価

上記ピオチン化率の異なる3種類のピオチン化ルシフェ ラーゼ1. 8×10° cps (およそ150ng) を2  $\mu$ g、 $1\mu$ gあるいは500ng(重量比13、7、3) のザイメット社製ストレプトアビジンと20041 の10mM リン酸ナトリウム、pH7.2、100m M NaCl、0.25% (W/V) 牛血情アルブミン 中で室温下ゆっくりと攪拌しながら 1 時間反応させた。 反応後に酵素活性の低下は見られなかった。

【0032】反応後のルシフェラーゼ/ストレプトアビ ジン複合体の評価は、ビオチン化チューブを作製してそ れに対して結合したルシフェラーゼ活性を測定すること

チューブに 2 4 0 μ l の 1 0 mM リン酸ナトリウム. pH7. 2. 100mM NaCIに溶解した2μg/ mlの生化学工業社製ピオチン化抗ウサギIgGを添加 して4℃下、一夜保温した。3 mlの10 mM リン酸 ナトリウム, pH7. 2、100mM NaCl、0. 25% (W/V) 牛血清アルブミンで1回洗浄後に、2 × 1 0 ° c p s の活性を有する上記ルシフェラーゼ/ス トレプトアビジン複合体を含んだ180µ1の10mM リン酸ナトリウム、pH7. 2、100mMNaC 1、0.25% (W/V) 牛血清アルブミンを添加し 10 【表3】 

10 \*10mM リン酸ナトリウム。pH7. 2、100mM NaC1、0.25% (W/V) 牛血清アルプミンで 2回、さらに3mlの10mM リン酸ナトリウム. p H7. 2、100mM NaClで2回洗浄した後に3  $0.0 \mu$ lの10mM リン酸ナトリウム。pH7.2、 100mM NaClを添加してルシフェラーゼ活性を 測定した。各複合体がビオチン化チューブに結合して発 光した結果を第3表に示す。 [0033]

第3表 ルシフェラーゼ/ストレプトアビジン複合体のビオチン化 チューブへの結合

ビオチン化 ルシフェラーゼ (アビジンゲルへの結合率)

ルシフェラーゼ活性 (cps) ストレプトアビジン重量比 13 7 3

8%

21%

69%

325016 231906 53692 740806 716399

525282 759550 7587

【0034】実施例3.ルシフェラーゼ/抗体複合体の IL-6EIA系への適用

本例に用いた抗原IL-6と抗IL-6モノクローナル 抗体;IG61は Ida, N. et al ; Bioch em. Biophys. Res. Commun., 1 6 5, 728(1989) に開示された方法を 用いて調製した。また常法に従い、この抗原をヤギに免 疫して抗血済を調製し、IL-6のアフィニティーカラ *30* ムクロマトグラフィー法でポリクローナル抗体を精製し て用いた。

[0035] 3-a. マレイミド化ルシフェラーゼの作

100mM リン酸ナトリウム, pH7.0、100m M NaClに溶解した0.58mg/mlの精製され た天然型ルシフェラーゼ溶液1mlに、パハージメチルホ ルムアミドに溶解した  $10 \, \mathrm{mg/ml}$  のピアス社製 N-s uccinimidy! 4-(N-maleimidometh yl)-cyclohexane-1-ca rboxylate 溶液4μlを添加し、室温下で30分間ゆっ くりと攪拌した。反応後に同緩衝液を用いてファルマシ ア社製PD-10カラムにかけ、未反応の N-succinimi dyl 4-(N-maleimidomethy!)-cycl ohexane-1-carboxylat e を除いた。Ishikawaの方法(Ishikawa E., et al; J. Immunoassay. 4. 209(1983) ) を参考にして求めたル シフェラーゼ1分子当たりのマ レイミド基導入量は、 1. 3 であった。このときルシフェラーゼの比括性は 1. 0×10<sup>1</sup> cps/mg蛋白質であった。 【0036】3-b.抗IL-6モノクローナル抗体の 遠元

100mM リン酸ナトリウム、pH6.0、100m M NaCl、5mMエチレンジアミン4酢酸ナトリウ ムに溶解した1.3mg/m!の抗IL-6モノクロー ナル抗体:IG61溶液750μlに、同緩衝液に溶解 した  $0.1\,\mathrm{M}$ メルカプトエチルアミン $7\,5\,\mu$   $1\,$ を添加し て、37℃下で60分間保温した。反応後に同緩衝液を 用いてファルマシア社製PD-10カラムにかけ、未反 応のメルカプトエチルアミンを除いた。

【0037】3-c.ルシフェラーゼ/抗体複合体の作

上記の方法で作製したマレイミド化ルシフェラーゼおよ び還元化した抗IL-6モノクローナル抗体をアミコン 社製セントリコンー10を用いてそれぞれり、34mg /m1、0、62mg/m1になるまで濃縮した。1. 3 m!の該マレイミド化ルシフェラーゼ溶液と1.0 m !の該遼元化抗ⅠL-6モノクローナル抗体溶液を混合 して、4℃下で一夜ゆっくりと機拌した。反応後の溶液 をアミコン社製セントリコン-30を用いて500μ1 以下に濃縮した後、東ソー社製G3000SWカラム (O. 78mm径×30cm) を用いたゲル濾過HPL Cにかけ、ルシフェラーゼ活性を有する2つの大分子量 分画(分画番号43および46)を分取した。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動法により確認したとこ ろ、これら2つの分画の分子量は、およそ数10万およ びおよそ20万であり、明らかに抗体とルシフェラーゼ の複合体が形成されていることが判明した。

【0038】3-d.ルシフェラーゼ/抗体複合体を用

いたIL-6の検出

アフィニティー精製した抗IL-6ポリクローナル抗体 を10mM リン酸ナトリウム。pH7.2、100m M NaClを用いて2μg/mlに調製して、240  $\mu$  l をルシフェラーゼ活性測定用のポリスチレンチュー プに添加し、4℃下で一夜保温した。使用直前に3ml の10mM リン酸ナトリウム, pH7. 2、100m M NaCl、0.25% (W/V) 牛血滴アルプミン で1回洗浄してから用いた。このチューブに100μし の $10\,\mathrm{mM}$  リン酸ナトリウム、 $\mathrm{p\,H\,7.}$  2、 $10\,\mathrm{0\,m}$  10 量が得られた。 M NaC1、0.25% (W/V) 牛血漬アルブミン に溶解した0~20pgの1L-6と1×10 cps のルシフェラーゼ活性を有するルシフェラーゼ/抗体複\*

\*合体(分画番号43あるいは46)を添加して、室温下 で180rpm、1時間撹拌した。3mlの10mM リン酸ナトリウム、pH7.2、100mM NaC 1.0.25% (W/V) 牛血清アルブミンで2回、3 mlの10mM リン酸ナトリウム、pH7.2、10 0mM NaClで4回洗浄した後に、300µ1の1 0mM リン酸ナトリウム, pH7. 2、100mM NaClを添加してルシフェラーゼ活性を測定した結 果、第4表に示すように添加した抗原量に対応した発光

12

[0039] 【表4】

第4表 ルシフェラーゼ/抗 I L-6抗体複合体による I L-6検出

IL-6	ルシフェラーセ	活性 (cps)
(p g/m l)	分画番号43	分画番号4.6
0	38374	21537
5	59281	28811
10	76867	41289
15	90967	50615
20	111174	61220

[0040] 実施例4. ルシフェラーゼ/抗体複合体の ミオグロビンEIA系への適用

本例に用いた抗原ミオグロビンは米ケンブリッジメディ カル社より、ヤギ抗血液は米カッペル社より、抗ミオグ ロピンモノクローナル抗体はイスラエル I CN社より購 入して用いた。また常法に従い、この抗原を米パイオラ ッド社製アフィゲル10で固定化し、上述の抗血清から アフィニティーカラムクロマトグラフィー法でポリクロ ーナル抗体を精製して用いた。また前述のIL-6の例 と同様の方法により、マレイミド化ルシフェラーゼの作 製、抗ミオグロビンモノクローナル抗体の還元およびル シフェラーゼ/抗体複合体の作製を行った。

【0041】アフィニティー精製した抗ミオグロビンボ リクローナル抗体を10mM リン酸ナトリウム。pH 7. 2、100mM NaClを用いて2μg/mlに 調製して、240 μ 1 をルシフェラーゼ活性側定用のボ リスチレンチューブに添加し、4℃下で一夜保温した。 使用直前に3mlの10mM リン酸ナトリウム, pH

7. 2. 100mM NaCl. 0. 25% (W/V) 牛血情アルブミンで1回洗浄してから用いた。このチュ ープに100μlの10mM リン酸ナトリウム. pH 7. 2. 100mM NaCl. 0. 25% (W/V) 牛血情アルブミンに溶解した0~12 ngのミオグロビ ンと1×10。 cpsのルシフェラーゼ活性を有するル シフェラーゼ/抗体複合体を添加して、窒温下で180 rpm、30分間提拌した。3m1の10mM リン酸 ナトリウム、pH7. 2、100mM NaCl. 0. 25% (V/V) Tween-20で2回、3mlの1 0mM リン酸ナトリウム、pH7.2、100mM NaClで5回洗浄した後に、300μlの100mM リン酸ナトリウム。pH7. 2、100mM NaC 1を添加してルシフェラーゼ活性を測定した結果、第5 表に示すように添加した抗原量に対応した発光量が得ら れた。

[0042] 【表5】

7.

# 第5表 ルシフェラーゼ/抗ミオグロビン抗体複合体によるミオグロビン検出

ミオグロピン (n g/m l)	ルシフェラー <del>し</del> (c	活性 (n=2) ps)
0	13590	16003
4 -	17370	17258
15	29455	31129
6 0	76616	69706
120	144594	191096

【0043】実施例5. ルシフェラーゼ/抗体複合体の C反応性蛋白質(CRP)EIA系への適用

本例に用いた抗原CRPはカナディアンパイオテクニカル社より、ヤギ抗血清および抗CRPモノクローナル抗体は日本パイオテスト社より購入して用いた。また常法に従い、この抗原をパイオラッド社製アフィゲル10で20固定化し、上述の抗血清からアフィニティーカラムクロマトグラフィー法でポリクローナル抗体を精製して用いた。また前述の例と同様の方法により、組換え型ルシフェラーゼからマレイミド化ルシフェラーゼを作製して、アフィニティー精製した抗CRPポリクローナル抗体との複合体を作製した。

【0044】 チューブに結合したルシフェラーゼ活性は、 $300\mu$ 1の10mMリン酸ナトリウム、pH7. 2、100mMNaCl中で $2\mu$ 1の $33\mu$ Mウミホタルルシフェリンを添加後、10秒後から10秒間の発光量をルミノメーター(アロカ社製BLR-201)を用いて積算して測定した。

【0045】抗CRPモノクローナル抗体を10mMリン酸ナトリウム、pH7.~2.~100mMNaClを用いて $40\mu$ g/mlに調製して、 $100\mu$ lをポリスチ

レンチューブ(ヌンク社製 スターチューブ(登録商 標)) に添加し、4℃で一夜保温した。使用直前に5m lの10mMリン酸ナトリウム、pH7. 2. 100m MNaCl、1% (W/V) 牛血清アルブミンで1回洗 浄してから用いた。このチューブに 2. 8×10º co unts相当の上記ルシフェラーゼ/抗体複合体を含む 100μlの10mMリン酸ナトリウム、pH7.2. 100mMNaCl、0.25% (W/V) 牛血精アル ブミンを添加後、同緩衝液を用いて0~640000n g/mlに調製した抗原CRP溶液をさらに1/20に 希釈して5μ1添加した。室温下で10分間撹拌後、5 m1の10mMリン酸ナトリウム、pH7. 2, 100 mMNaC1. 0. 05% (W/V) Tween-20 で3回、5mlの10mMリン酸ナトリウム、pH7. 2. 100mMNaClで2回洗浄した後に、ルシフェ ラーゼ活性を測定した。

【0046】その結果、第6表に示すように40~64 0000ng/mlの4桁以上の広い濃度にわたってC RP量に応じた発光量が得られた。

[0047]

【表6】

第6表 ルシフェラーゼ/抗体複合体によるC反応性蛋白質(CRP)の検出

C反応性蛋白質 (ng/ml)	ルシフェラーゼ活性 (counts)	
0.	3 6	
4 0	102	
160	3 2 6	
640	838	
2500	3185	
10000	12941	
40000	46363	
160000	9 4 5 9 4	
640000	124116	

【0048】実施例6. B型肝炎ウイルスDNAの検出 本例においては、検体中のB型肝炎ウイルス(以下HB V) DNAを、RNAプローブとの間でDNA/RNA ハイブリッド分子を形成させ、抗DNA/RNAハイブ リッド認識抗体を用いたサンドイッチ酵素免疫測定法に て検出した例を提示する。

15

【0049】本例に用いたRNAプローブは、I.MANIAT ISら編、MolecularCloning (第二版) 10.27 項に記載さ れている方法にしたがって、HBV-DNAを鋳型と し、T7 RNA合成酵素によるia vitro転写反応を行 い調製した。

【0050】HBV-DNAの全配列を含むプラスミド pT7-13HBVadrは、T.MANIATISら編、MolecularCloning (第二版)、6.3 項に記載されている方法にしたがっ T. Fujiyama, A. et al; Nucleic A cids Res., 11. 4601 (1983) に開示されていたHBV-DNAの全配列を **T7プロモータ下流に組み込んで作製した。** 

【0051】本例で使用したモノクローナル抗体は、特 開昭60-262055に開示された方法に基づきDN A/RNAハイブリッド分子を作製し、通常の方法にし たがってマウスを免疫して、ハイブリドーマを作製し、 lda, N. et al : Biochem. Biophys. Res. Commun., 1 65,728 (1989) に開示された方法で大量調製、精製し て用いた。

【0052】また前述の例と同様の方法により、精製さ れたモノクローナル抗体をポリスチレン製のチューブに 固定化してサンドイッチ酵素免疫測定法の固相として用 いた。また、組換え型ルシフェラーゼからマレイミド化 ルシフェラーゼを作製して、同抗体との複合体を作製し 50 性を検出することができた。

た。チューブに結合したルシフェラーゼ活性は、実施例 5と同様に測定した。

16

【0053】32.6mg/ml グアニジン塩酸を含む100μ 1のヒト血清中に溶解した 0, 0.5,5,50,500 pgのp T7-13HBVadrに、50μlの 1.25 N水酸化ナトリウム を添加して6.5℃に2.0分間保温した後、300 mg/ml の RNAを含む50μlの 42mg/ml塩化ナトリウム、21.1 wg/mlクエン酸ナトリウム二水和物、20mlトリス塩酸、 200mg/l フィコール400、200mg/l ポリピニルピロリ ドン、200mg/l 牛血清アルブミン、10% デキストラン硫 酸、1%ドデシル硫酸ナトリウムを添加してさらに65℃ に20分間保温してDNA/RNAハイブリッドを形成 させた。室温に戻した溶液を、抗DNA/RNA抗体を 固定化したポリスチレンチューブに移して室温下で1時 間撤しく攪拌してDNA/RNAハイブリッドをチュー **プに固定化した。攪拌後にチューブ内の液を捨て、各チ** ュープに 2 0 0 μ 1 の 0.2mg/ml のリポヌクレアーゼA を加えて室温下で10分間静置した後、チューブ内の液 を捨て、200μlの10mMリン酸ナトリウム,pH7.2、10 Omm 塩化ナトリウム、0.25% 牛血清アルブミンに溶解し た1×10~counts相当のルシフェラーゼ標識抗 DNA/RNAハイブリッド抗体を添加して10分間提 **拌した。反応後に5mlの10㎜リン酸ナトリウム,pH7.** 2、100mm 塩化ナトリウム、0.05%(W/Y) Tween20 で3回、5mlの10mMリン酸ナトリウム.pH7.2、100mm 塩化ナトリウムで2回洗浄した後に、ルシフェラーゼ活 性を測定した。その結果、第7表に示すように、0~5 0 0 p g の添加したDNA量に応じたルシフェラーゼ活 17

[0054]

【表7】

## 第7表 ルシフェラーゼ/抗DNA/RNA抗体 を用いたB型肝炎ウイルスDNAの検出

HBV DNA (pg)	ルシフェラーゼ活性 (counts/tube	
0	4 5	
<b>0.</b> 5.	5 5	
5	320	
<b>5</b> 0	1799	
500	16509	

[0055]

【発明の効果】従来、各種のホタルルシフェラーゼやパ ルシフェラーゼの酵素修飾法が クテリアのルシフェラーゼなどの生物発光酵素は、優れ た特長を有しているにもかかわらず、その不安定性のた めに各種の酵素修飾法が適用されず、生物発光分析法の うちの限られた用途にのみ利用されていた。しかしなが 20 遺憾なく発揮させる道が開けた。

ら本発明により、各種の生理活性物質によるウミホタルルシフェラーゼの酵素修飾法が開示され、さらにそれを 用いた各種分子への該酵素の結合を利用する方法が明ら かになったことにより、酵素免疫法を初めとする様々の 生物発光分析法に該酵素を直接的に適用し、その特長を 遺憾なく発揮させる道が開けた。

18

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別配号 庁内整理番号

A 8114-4B

FI

技術表示箇所

// C12Q 1/68

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.